(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-194548

(43)公開日 平成9年(1997)7月29日

C 0 8 F 290/06 MRS C 0 8 F 290/06 MRS 2/44 MCQ 2/44 MCQ 220/28 MML 220/28 MML 290/00 MRN 290/00 MRN (20) 世際番号 特願平8-19284 (71) 出願人 000004086 日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番 (22) 出顧日 平成8年(1996) 1月11日 東京都千代田区富士見1丁目11番 (72) 発明者 森哲 東京都北区志茂3-33-5 ブラ	MCQ MML
2/44 MCQ	MCQ MML
220/28 MML 220/28 MML 290/00 MRN 290/00 MRN 290/00 MRN C 0 8 K 3/08 審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 6 頁) 最終 (21)出願番号 特願平8-19284 (71)出願人 000004086 日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番 (72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 プラ	MML
290/00 MRN 290/00 MRN C 0 8 K 3/08 密査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 6 頁) 最終 (21)出願番号 特願平8-19284 (71)出願人 000004086 日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番 (72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 プラ	
# C 0 8 K 3/08	MRN
審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 6 頁) 最終 (21)出願番号 特願平8-19284 (71)出願人 000004086 日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番 (72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 ブラ	
(21)出願番号 特願平8-19284 (71)出願人 000004086 日本化業株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番 (72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 プラ	
(22)出顧日日本化薬株式会社(22)出顧日平成8年(1996) 1月11日東京都千代田区富士見1丁目11番(72)発明者森 哲東京都北区志茂3-33-5プラ	(全 6 頁) 最終頁に続く
(22)出顧日平成8年(1996) 1月11日東京都千代田区富士見1丁目11番(72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 プラ	2 t-
(72)発明者 森 哲 東京都北区志茂3-33-5 プラ	
東京都北区志茂3-33-5 プラ	H T > 0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
	3 -33-5 プラザ赤羽
203	00 0 77794141
(72)発明者 横島 実	
茨城県取手市井野台4-6-32	群台4-6-32

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物及びその硬化物

(57)【要約】

【課題】水またはアルカリ水溶液で現像ができ、パターン精度が良好で、加熱焼成後の有機物の残渣が少なく、 密着性に優れた抵抗体パターン用等の樹脂組成物及びそ の硬化物を提供する。

【解決手段】下記式(1)で示される化合物等を原料として得られる特定構造の反応物(A)、希釈剤(B)、 光重合開始剤(C)、金属粉、金属酸化物又はガラスの中から選択される1種又は2種以上(D)を含有することを特徴とする樹脂組成物及びその硬化物。

【化1】

$$CH_2 = C - C - O - (C_2H_4O)_{11} R_2$$
 (1)

(式中、 R_1 は水素又はメチル基、 R_2 は水素又はアルキル基であり、n は $2\sim30$ の整数である。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式(1)

【化1】

$$R_1 = 0$$

$$CH_2 = C - C - O - (C_2H_4O) - R_2$$
 (1)

(式中、 R_1 は水素又はメチル基、 R_2 は水素又はアルキル基であり、n は $2 \sim 3$ 0 の整数である。)で表されるエチレン性不飽和単量体及び/又はグリセロールモノ(メタ)アクリレート(a)、一分子中に(メタ)アクリロイル基又はビニル基とイソシアネート基を1 つずつ有する化合物(b)、任意成分として(a)及び(b)成分以外の共重合可能なエチレン性不飽和単量体(c)を重合させて得られる重合体(d)と水酸基を一つ有する(メタ)アクリレートの反応物(A)、希釈剤

(B)、光重合開始剤(C)、金属粉、金属酸化物又は ガラスの中から選択される1種又は2種以上(D)を含 有することを特徴とする樹脂組成物。

【請求項2】抵抗体パターン、導体パターン、螢光体パターン又は隔壁パターン用の請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】請求項1及び2記載の組成物の硬化物。

【請求項4】請求項3記載の硬化物を焼成して得られる 抵抗体、導体、蛍光体及び隔壁。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はプラズマディスプレイ、蛍光表示管、電子部品等に用いる抵抗体パターン、 導体回路パターン又は螢光体パターンあるいは隔壁等の 製造工程において好適に用いられ、紫外線による露光、 弱アルカリ水溶液又は水による現像後に400~100 0℃で焼成することにより電流を安定的に流す為の良好な抵抗体パターン、優れた導電性を有する回路パターン、 螢光体パターンあるいは隔壁等を形成する樹脂組成物、その硬化物、及び焼成成型物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、プラズマディスプレー又は蛍光表示管用の抵抗体、螢光体及び隔壁、あるいは回路用導体は、抵抗体ペースト(抵抗体をペースト状にしたもの)、螢光体ペースト(螢光体をペースト状にしたもの)、陽壁ペースト(隔壁用物質をペースト状にしたもの)及び導体ペースト(銅粉、銀粉等の導電物質をペースト状したもの)をスクリーン印刷等によりパターン印刷し、次いで焼成することにより抵抗体パターン、螢光体パターン及び隔壁パターン、あるいは導体回路パターンを形成するものが知られている。しかし、これらは近年の抵抗体パターン、螢光体パターン、隔壁パターン、あるいは導体回路パターンの高密度、細線パターン化には対応できない。また、樹脂成分の熱分解温度が高く、焼成後の有機物の残渣のために、抵抗体、導体、蛍光体

2

及び隔壁の機能を十分に果たすことが困難であった。 【0003】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記の欠点を改良し、細密なパターン作成が可能で紫外線で硬化後、弱アルカリ水溶液(例えば、1%炭酸ソーダ水溶液等)又は水で現像し、樹脂成分の熱分解温度が低いために良好な抵抗体パターン、螢光体パターン、隔壁パターンあるいは導体回路パターンを形成する樹脂組成物及びその硬化物を提供する。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、[1]一般式(1)

[0005]

【化2】

【0006】 (式中、R1 は水素又はメチル基、R2 は 水素又はアルキル基であり、nは2~30の整数であ る。) で表されるエチレン性不飽和単量体及び/又はグ リセロールモノ (メタ) アクリレート (a) 、一分子中 に(メタ)アクリロイル基又はビニル基とイソシアネー ト基を1つずつ有する化合物(b)、任意成分として (a) 及び(b) 成分以外の共重合可能なエチレン性不 飽和単量体(c)を重合させて得られる重合体(d)と 水酸基を一つ有する (メタ) アクリレートとの反応物 (A)、希釈剤(B)、光重合開始剤(C)、金属粉、 金属酸化物又はガラスの中から選択される1種又は2種 以上(D)を含有することを特徴とする樹脂組成物、 [2] 抵抗体パターン、導体パターン、螢光体パターン 又は隔壁パターン用の上記[1]記載のの樹脂組成物、 [3] 上記[1] 及び[2] 記載の組成物の硬化物、 [4] 上記 [3] 記載の硬化物を焼成して得られる抵抗 体、導体、蛍光体及び隔壁、に関する。

[0007]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。本発明では、前記重合体(d)と水酸基を一つ有する(メタ)アクリレートとの反応物(A)を使用する。本発明で用いる重合体(d)は、公知の重合方法、例えば、溶液重合やエマルジョン重合等によって得られる。溶液重合の場合について説明すると、上記(a)、

(b) 及び(c) 成分からなるエチレン性不飽和単量体混合物を、適用な有機溶剤中で重合開始剤を添加して窒素気流下に好ましくは50~100℃で加熱攪拌する方法によって重合させる。前記有機溶剤としては、例えば、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、2ーブタノール、ヘキサノール、エチレングリコール等のアルコール類、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン等のケトン類、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、セロソルブ、ブチ

ルセロソルブ等のセロソルブ類、カルビトール、ブチル カルビトール等のカルビトール類、プロピレングリコー ルメチルエーテル等のプロピレングリコールアルキルエ ーテル類、ジプロピレングリコールメチルエーテル等の ポリピロピレングリコールアルキルエーテル類、酢酸エ チル、酢酸ブチル、セロソルブアセテート、プロピレン グリコールモノメチルアセテート等の酢酸エステル類、 乳酸エチル、乳酸ブチル等の乳酸エステル類、ジアルキ ルグリコールエーテル類等が挙げられる。これらの有機 溶剤は単独又は混合して用いることかできる。

【0008】重合開始剤としては、例えば、過酸化ベン ゾイル等の過酸化物、アゾビスイソブチロニトリル等の アゾ化合物を用いることができる。

【0009】 (a) 成分としては、一般式 (1) で表さ れるエチレン性不飽和単量体、例えばジエチレングリコ ールモノ (メタ) アクリレート、トリエチレングリコー ルモノ (メタ) アクリレート、テトラエチレングリコー ルモノ(メタ)アクリレート等のポリエチレングリコー ルモノ (メタ) アクリレート、メトキシジエチレングリ コールモノ (メタ) アクリレート、メトキシトリエチレ ングリコールモノ (メタ) アクリレート、メトキシテト ラエチレングリコールモノ (メタ) アクリレート、等の アルコキシポリエチレングリコール (メタ) アクリレー ト等が挙げられる。これらエチレン性不飽和単量体及び グリセロールモノ (メタ) アクリレートは単独若しくは 組み合わせて用いることができる。

【0010】(a)成分は、本発明の反応物(A)成分 の水溶性を良好にする目的で、重合体(d)に使用する (a) 、(b) 及び(c) の不飽和単量体全量に対して 20重量%以上、特に好ましくは30重量%以上を配合 するのが望ましい。また、重量体 (d) の分子量は約1 0000~20000が好ましい。

【0011】(b)成分は、メタクリロイルオキシエチ ルイソシアネート、 $m-イソプロペニル-\alpha$, $\alpha-ジメ$ チルベンジルイソシアネート等を挙げることができる。 (b) 成分は、重合体(d)に使用する(a)、(b) 及び(c)の不飽和単量体全量に対して10~70重量 %が好ましく、特に好ましくは20~50重量%であ

【0012】(c)成分の具体例としては、例えば、メ チル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) アクリレー ト、プロピル(メタ)アクリレート、ブチル(メタ)ア クリレート、ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレー ト、(メタ) アクリル酸、(メタ) アクリルアミド, N ーメチル(メタ)アクリルアミド、スチレン等を挙げる ことができる。(c)成分は、重合体(d)に使用する・ (a)、(b)及び(c)不飽和単量体全量に対して0 ~70重量%が好ましい。

【0013】このようにして得られた重合体(d)のイ ソシアネート基1当量に対してヒドロキシエチル(又は

ヒドロキシプロピル) (メタ) アクリレート等を0.5 ~1. 1 当量を反応させるのが好ましい。反応を促進さ せるために反応触媒としてジラウリン酸ジブチルスズ等 を反応液中に0.1~1%添加するのが好ましい。反応 中、重合を防止するために重合禁止剤(例えば、メトキ シフェノール、メチルハイドロキノン、ハイドロキノ ン、フェノチアジン等)を反応液中、0.05~0.5 %添加するのが好ましい。反応温度は、90~150 ℃、反応時間は、5~70時間が好ましい。

【0014】本発明では希釈剤(B)を使用する。 (B) 成分の具体例としては、例えば、2-ヒドロキシ エチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレート、1、4-プタンジオールモノ (メタ) アクリレート、カルビトール (メタ) アクリレ ート、アクリロイルモルホリン、水酸基含有(メタ)ア クリレート (例えば、2-ヒドロキシエチル (メタ) ア クリレート、2-ヒドロキシプロピル (メタ) アクリレ ート、1、4-ブタンジオールモノ(メタ)アクリレー ト等) と多カルボン酸化合物の酸無水物 (例えば、無コ ハク酸、無水マレイン酸、無水フタル酸、テトラヒドロ 無水フタル酸、ヘキサヒドロ無水フタル酸等)の反応物 であるハーフエステル、ポリエチレングリコールジ (メ タ) アクリレート、トリプロピレングリコールジ(メ タ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ(メ タ) アクリレート、トリメチロールプロパンポリエトキ シトリ (メタ) アクリレート、グリセンポリプロポキシ トリ (メタ) アクリレート、ヒドロキシビバリン酸ネオ ペングリコールのεーカプロラクトン付加物のジ(メ タ) アクリレート (例えば、日本化薬 (株) 製、KAY ARAD HX-220、HX-620、等)、ペンタ エリスリトールテドラ (メタ) アクリレート、ジペンタ エリスリトールとεーカプロラクトンの反応物のポリ (メタ) アクリレート、ジペンタエリスリトールポリ (メタ) アクリレート、モノ又はポリグリシジル化合物 (例えば、ブチルグリシジルエーテル、フェニルグリシ ジルエーテル、ポリエチレングリコールジグリシジルエ ーテル、ポリプロピレングリコールジグリシジルエーテ ル、1,6-ヘキサンジオールジグリシジルエーテル、 ヘキサヒドロフタル酸ジグリシジルエステル、グリセリ ンポリグリシジルエーテル、グリセリンポリエトキシグ リシジルエーテル、トリメチロールプロパンポリグリシ ジルエーテル、トリメチロールプロパンポリエトキシポ リグリシジルエーテル、等)と(メタ)アクリル酸の反 応物であるエポキシ (メタ) アクリレート、等の反応性 希釈剤(B-1)、エチレングリコールモノアルキルエ ーテル類、エチレングリコールジアルキルエーテル類、 ジエチレングリコールモノアルキルエーテルアセテート 類、エチレングリコールモノアリールエーテル類、ポリ エチレングリコールモノアリールエーテル類、アセト

ン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等の

5 ケトン類、酢酸エステル、酢酸ブチル等のエステル類、

トルエン、キシレン、ベンジルアルコール等の芳香族炭 化水素類、プロピレングリコールモノアルキルエーテル 類、ジプロピレングリコールジアルキルエーテル類、プ ロピレングリコールモノアルキルエーテルアセテート 類、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート、 yーブチロラクトン、ソルベントナフサ等の有機溶剤類 (B-2) 等を挙げることができる。希釈剤は、単独で 用いても良く、2種類以上を混合して用いても良い。 【0015】光重合開始剤 (C) の具体例としては、例 えば、2, 4-ジエチルチオキサントン、2-クロロク チキキサントン、イソプロピルチオキサントン、2-メ チルー1ー〔4ー(メチルチオ)フェニル〕-2-モル フォリノープロパンー1、2ーベンジルー2ージメチル アミノー1ー(4ーモルフォリノフェニル)ー1ープタ ノン、4ーベンゾイルー4′ーメチルジフェニルスルフ ィド、2,4,6-トリメチルベンゾイルジフェニルホ スフィンオキサイド、ミヒラーズケトン、ベンジルジメ

チルケタール、2-エチルアンスラキノン等を挙げるこ

とができる。又、これら光重合開始剤(B)の促進剤と

しての光重合促進剤 (例えば、N, N-ジメチルアミノ

安息香酸エチルエステル、N、N-ジメチルアミノ安息

香酸イソアミルエステル等のアミン類) を併用すること

もできる。

【0016】金属粉、金属酸化物又はガラス(D)の具 体例としては、例えば、好ましくは粒径が10μm以下 である酸化ルテニウム、酸化イットリウム、酸化ユーロ ピウム、酸化サマリウム、酸化セリウム、酸化ランタ ン、酸化プラセオジム、酸化ネオジム、酸化ガドリニウ ム、酸化テルビウム、酸化ジスプロシウム、酸化ホルミ ウム、酸化エルビウム、酸化ツリウム、等の金属酸化物 あるいは混合物、銅粉、銀粉、パラジウム粉、銀とパラ ジウムの混合粉、表面処理された金粉、ランタン、セリ ウム、サマリウム、プラセオジム、ネオジム、プロメチ ウム、ユウロピウム、ガドリニウム、テルビウム、ジス プロシウム、ホルミウム、ツリウム、エルビウム、ルテ ニウム、イットリウム、スカンジウム等の金属粉あるい は混合物、ガラス粉、ガラスビーズ等を挙げることがで きる。これらが有する特性により、抵抗体用組成物、導 体回路用組成物、螢光体用組成物、隔壁用組成物等に応 用することができる。

【0017】本発明の樹脂組成物は(A)、(B)、(C)及び(D)の各成分を溶解、混合、混練することにより調製することができる。本発明の樹脂組成物中、各成分の使用割合は以下のようにすることができる(%は重量%)。(A)+(B-1)+(C)の合計した使用量は組成物に対して5~60%が好ましく、特に好ましくは10~50%である。(D)成分は、組成物中、40~95%が好ましく、特に好ましくは50~90%である。(A)+(B-1)+(C)の合計量の中に占

める各成分の好ましい使用量は以下の通りとなる。すなわち (A) 成分の使用量は、 $30\sim90\%$ 、(B-1) 成分の使用量は、 $5\sim65\%$ 、(C) 成分の使用量は、 $5\sim30\%$ である。有機溶剤 (B-2) の使用量は、本発明の組成物を使用するために適当な粘度調整等の目的のために任意の割合で使用することができる。

【0018】本発明の樹脂組成物には、その性能を阻害しない範囲で、レベリング剤、消泡剤、カップリング剤、重合禁止剤、ワックス類、非反応性ポリマー(例えば、ポリエチレングリコール、ポリエチレングリコールと多塩基酸又はその無水酸との反応物であるポリエステル、アクリルポリマー、セルロース等)、その他等を使用することもできる。

【0019】本発明の樹脂組成物は、前述のように抵抗 体用組成物、螢光体用樹脂組成物、隔壁用樹脂組成物、 導体回路用樹脂組成物として用いることができ、これら は、スクリーン印刷、カーテンフローコート、スプレー コート等の方法により、各種基板(例えば、ガラス、セ ラミック及び金属等)上の全面に塗布される。塗布後、 必要に応じて遠赤外線又は温風により50~250℃程 度にプリベークし、有機溶剤を除去した後、パターニン グしたい部分だけ紫外線を通すようにしたネガマスクを 用いて紫外線を露光する。紫外線の露光量としては10 $0\sim1000\,\mathrm{OmJ/cm^2}$ が好ましい。次に液温 $10\sim60$ ℃の希アルカリ水溶液(例えば、1%炭酸ソーダ水溶 液、1%苛性ソーダ水溶液等)又は水等の現像液を用 い、スプレーなどの手段で現像を行ない、次いで、例え ば、400~1000℃で1~24時間、焼成しパター ンを形成する。

[0020]

【実施例】以下、実施例1~8により本発明を説明する。例中、部とは重量部を表す。後記表1及び表2に示す組成にしたがって抵抗体用樹脂組成物を調製した。得られた樹脂組成物を150メッシュのポリエステル製スクリーンを用いてガラス基板上の全面に膜厚35μm(乾燥膜厚)で塗布し、80℃で30分間プリベークした後、ネガフィルムを接触させ超高圧水銀灯により1500mJ/cm²照射し、次いで未露光部を1%炭酸水素ナトリウム水溶液又は水(40℃)を用いてスプレー圧2kg /cm²で2分間現像した。現像後、空気中、450~600℃で1時間焼成し、抵抗体及び蛍光体パターンを形成した。パターン中の残存樹脂分、現像性、現像後のパターンの状態、焼成後のガラス基板との密着性を評価した

【0021】(反応物(A)の合成例)

合成例1

グリセロールメタクリレート70部、メタクリロイルオキシエチルイソシアネート30部、カルビトールアセテート100部、ベンゾイルパーオキサイド3部を加え、窒素気流下に加熱し、75℃において5時間重合を行な

い、50%重合体 (d-1)溶液を得た。次いで、この 50%重合体 (d-1) 溶液300部とヒドロキシエチ ルアクリレート37.6部、メチルハイドロキノン0. 16部、ジラウリン酸ジブチルスズ0.9部とを混合溶 解し、95℃で32時間反応させ、反応物(A-1)溶 液(固形分55.6%)を得た。反応物(A-1)の平 均分子量は約12万であった。

【0022】合成例2

テトラエチレングリコールモノメタクリレート50部、 メタクリロイルオキシエチルイソシアネート25部、メ チルメタクリレート25部、プロピレングリコールモノ メチルエーテルアセテート100部、アゾビスイソブチ ロニトリル2部を加え窒素気流下に加熱し、75℃にお いて5時間重合を行ない、50%重合体(d-2)溶液 を得た。次いで、この50%重合体(d-1)溶液30 0部、ヒドロキシプロピルアクリレート35.1部、メ チルハイドロキノン 0.16部、ジラウリン酸ジブチル スズ0.9部とを混合溶解し、95℃で32時間反応さ* *せ、(A-2)溶液(固形分55.2%)を得た。反応 物(A-2)の平均分子量は約8万であった。

【0023】合成例3

メトキシノナエチレングリコールモノメタクリレート5 0部、メタクリロイルオキシエチルイソシアネート20 部、メチルメタクリレート30部、フェノキシエタノー ル100部、ベンゾイルパーオキサイド3部を加え、窒 素気流下に加熱し、75℃で5時間重合を行ない、50 %重合体(d-3)溶液を得た。次いで、この50%重 10 合体 (d-3) 溶液 300部、ヒドロキシエチルアクリ レート25.0部、メチルハイドロキノン0.16部、 ジラウリン酸ジブチルスズ0.9部とを混合溶解し、9 5℃で32時間反応させ、反応物(A-3)溶液(固形 分53.8%)を得た。反応物(A-3)の平均分子量 約17万であった。

[0024] 【表1】

1

実 施

3

表 1

	合成例1で得た重合体溶液(A-1)	24. 6		12. 3	
	合成例2で得た重合体溶液(A-2)		24. 6		
	合成例3で得た重合体溶液(A-3)				11. 0
	テトラエチレングリコールジグリシジル	3.0	1.0	13.0	
	エーテルのジアクリレート				
	KAYARAD PEG400DA*1	3. 0	2. 0		
	KAYARAD DPHA *2		3. 0		2. 0
	KAYACURE DETX-S *3	0.5	0.5	0.5	0.5
	KAYACURE EPA *4	0. 5	0.5	0. 5	0. 5
Contract of the state of	酸化ルテニウム及びガラス粉末の混合物	粉末 30	30	30 ·	30
	残存有機物 (w t %)	0. 2	0. 3	0. 1	0. 15
	現像性(1%炭酸水素ナトリウム水溶液) 0	0	0	0
	現像後のパターンの状態	0	0	0	0
	密着性	0	0	0	0
[0025]	* }	※【表1】			
	表	2			
			実 施	例	
		5	6	7	8
	合成例1で得た重合体溶液(A-1)	11			
	合成例2で得た重合体溶液(A-2)		11		
	合成例3で得た重合体溶液(A-3)			11	6
	Irg-651 *5	0.3	0.3	0.3	0.15
	蛍光体粉末	30	30	30	30
	残存有機物(w t %)	0. 2	0.3	0. 1	0.15
	現像性(水)。	0	0	0	0
•	現像後のパターンの状態	0	0,	0	0
•	密着性	0	0	0	0
【0026】注		薬(株)	製、ポリニ	ェチレンク	プリコール

薬(株)製、ポリエチレングリコールジアクリレート

KAYARAD PEG400DA:日本化 50 *2 KAYARAD DPHA:日本化薬(株) 9

製、ジペンタエリスリトールペンタ及びヘキサアクリレ ート混合物

*3 KAYACURE DETX-S:日本化薬(株) 製、2, 4-ジエチルチオキサントン、光重合開始剤

*4 KAYACURE EPA:日本化薬 (株) 製、pージメチルアミノ安息香酸エチルエステル

【0027】(残存有機分):450または600℃で30分加熱焼成後の重量減少分を測定

(現像性):1%炭酸水素ナトリウム水溶液又は水で、 液温40℃でスプレー圧2kg/cm²で2分間現像し、以下 の様に評価した

〇・・・・完全に現像できた

△・・・・わずかに残渣がある

×・・・現像されない部分がある

(現像後のパターンので状態):

10

〇・・・・パターンは正確に維持されている

 \triangle ・・・・パターンの幅が細くなっている

×・・・・パターン部分の一部または、全部剥がれてい

(密着性):セロテープ剥離試験を行なった

〇・・・・全く剥がれない

△・・・・極一部剝がれがある

×・・・・剥がれの部分が多い

【0028】表1及び2の結果から明らかなように、本 発明の樹脂組成物及びその硬化物は、現像性に優れ、現 像後のパターン精度が良好で、焼成後の有機物の残存が 少なく、密着性に優れている。

[0029]

【発明の効果】本発明の樹脂組成物は、パターンを形成したフィルムを通して選択的に紫外線により露光し、未露光部分を現像することによる抵抗体、螢光体、隔壁あるいは導体回路のパターン形成において、現像性に優れ、現像後のパターン精度が良好で、低温にて焼成しても有機物の残存が少なく、密着性に優れている。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C 0 8 K	3/10			C 0 8 K	3/10		
	3/40				3/40		
C 0 8 L	33/14	LHU		C 0 8 L	33/14	LHU	
G 0 3 F	7/027	502		G03F	7/027	502	